第 282 回 北里大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

明児口吐	亚子99年1月99日(大)14、00、15、15
開催日時開催場所	平成 22 年 1 月 20 日(水)14:00~15:15 北里大学病院 特別会議室
出席委員名	在主人子的院 特別会職主 益田 典幸、矢後 和夫、濱田 潤一、金井 雄二、藤田 哲夫、松原 肇、
四川女只有	上野 美穂、潮田 好美、田中 憲穂、畔柳 達雄
議題及び審 査結果を含 む主な議論	1. 前回議事録の確認 第 281 回治験審査委員会議事録を確認した。
の概要	 2. 新規の審査
□ V / I 从 安	2. 利焼の番目 議題 1) エフピー株式会社の依頼による FPF1100NW の第Ⅱ 相試験
	成度 1/ 上/C 休込云性の放視による FI F I I OO I W の 切 II 旧 P W W
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審査結果:承認する
	議題 2) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による小児片頭痛患者を対象とした GR43175 の第Ⅲ相試験
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審査結果:修正の上承認する
	修正内容:薬理遺伝学的研究の説明文書中に研究結果の取り扱い方法を追記
	議題 3) 大日本住友製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたアムルビシン塩酸塩の薬物動態試験
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について審議した。 審査結果:承認する
	3. 実施計画等変更の審査・報告 ≪審査≫
	議題 1) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規腎移植者を対象としたエベロリムスの第Ⅲ相試験
	変更内容:治験実施計画書 付録 9、同意説明文書、治験薬概要書 審査結果:承認する
	議題 2) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規腎移植者を対象としたエベロリムスの第Ⅲ相継続投与試験
	変更内容:治験実施計画書 付録 7、同意説明文書、治験薬概要書 審査結果:承認する
	議題 3) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移巣を有さない内分泌療法抵抗性前立腺癌患者を対象とした ZD4054 の第Ⅲ相試験変更内容:症例報告書審査結果:承認する
	議題 4) アボットジャパン株式会社の依頼による日本人関節リウマチ患者を対象としたアダリムマブ (D2E7) の第Ⅲ相試験

変更内容:治験薬概要書 付録 A、治験実施計画書 別紙、同意説明文

書

審査結果:承認する

議題 5) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

変更内容:治験実施計画書、治験実施計画書 別紙 4.5

審査結果:承認する

議題 6) 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN125 の第Ⅱ相試験

変更内容:治験薬概要書

審査結果:承認する

≪報告≫

議題 7) 科研製薬株式会社の依頼による KP-102LN の後期第Ⅱ相試験<継続>報告内容:治験実施計画書 別紙

議題 8) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第 Ⅱ/Ⅲ 相試験

議題 9)大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第Ⅲ相長期安全性試験

報告内容:治験実施計画書 別添資料2

議題 10) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相試験

議題 11) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相長期安全性試験 報告内容:治験実施計画書 別添資料 1

議題 12) 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験

報告内容:治験実施計画書 別紙 1,2

4. 有害事象の審査

議題 1) 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-41061 の第Ⅱ相試験

議題 2) 大塚製薬株式会社の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎 (ADPKD) 患者を対象とした OPC-41061 の第Ⅲ相試験

議題 3) 大塚製薬株式会社の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎 (ADPKD) 患者を対象とした OPC-41061 の第Ⅲ相長期投与試験

審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の

適否

審査結果:承認する

議題 4) 株式会社ベネシスの依頼によるびまん型全身性強皮症を対象とした GB-0998 の長期観察試験<有効例>

議題 5) 株式会社ベネシスの依頼によるびまん型全身性強皮症を対象とした GB-0998 の長期観察試験<無効例>

審査内容:研究報告に基づく治験継続の適否

審査結果:承認する

議題 6) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規腎移植者を対象としたエベロリムスの第Ⅲ相試験

議題 7) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規腎移植者を対象としたエベロリムスの第Ⅲ相継続投与試験

審査内容: 他施設で発生した重篤な有害事象報告・措置報告に基づく

治験継続の適否

審査結果:承認する

議題 8) アムジェン・デベロップメント株式会社の依頼による血小板減少性紫 斑病患者を対象とした AMG531 の臨床試験

審査内容: 当院で発生した重篤な有害事象報告・他施設で発生した重

篤な有害事象報告に基づく治験継続の適否

審査結果:承認する

議題 9) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移巣を有さない内分泌療法抵 抗性前立腺癌患者を対象とした ZD4054 の第Ⅲ相試験

審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の

適否

審査結果:承認する

議題 10) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相比較試験

審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告・治験薬に関する情

報・措置報告に基づく治験継続の適否

審査結果:承認する

議題 11) 万有製薬株式会社の依頼による深在性真菌症患者を対象とした MK-0991 の第Ⅲ相試験

審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の

適否

審査結果:承認する

議題 12) 日本ケミカルリサーチ株式会社の依頼による骨端線閉鎖を伴わない子 宮内発育遅延 (SGA) 性低身長に対する JR-401 の第Ⅲ相臨床試験

審査内容:定期報告に基づく治験継続の適否

審査結果:承認する

議題 13) 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験

審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の

適否

審査結果:承認する

議題 14) 第一三共株式会社の依頼による人工股関節全置換術施行患者を対象と

した DU-176b の第Ⅲ相試験

審査内容:他施設で発生した非重篤な有害事象報告に基づく治験継

続の適否

審査結果:承認する

議題 15) バイエル薬品株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした BAY63-2521 の第Ⅲ相試験

議題 16) バイエル薬品株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした BAY63-2521 の長期継続試験

審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続

の適否

審査結果:承認する

議題 17) アボットジャパン株式会社の依頼による日本人関節リウマチ患者を対象としたアダリムマブ(D2E7)の第Ⅲ相試験

審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告・研究報告に基づ

く治験継続の適否

審査結果:承認する

議題 18) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続

の適否

審査結果:承認する

議題 19) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SPP100 の第Ⅲ相試験

審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告・措置報告に基づ

く治験継続の適否

審査結果:承認する

議題 20) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続

の適否

審査結果:承認する

議題 21) アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたボセンタンの第Ⅲ相試験

審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告・定期報告に基づ

く治験継続の適否

審査結果:承認する

議題 22) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第 Ⅱ/Ⅲ 相試験

議題 23) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相試験

議題 24) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第Ⅲ相長期安全性試験

議題 25) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相長期安全性試験

> 審査内容:他施設で発生した重篤な有害事象報告・措置報告に基づ く治験継続の適否

審査結果:承認する

5. 終了報告

議題 1) 大日本住友製薬株式会社の依頼による高齢者の進展型小細胞肺癌に対するアムルビシン塩酸塩の製造販売後臨床試験(第Ⅲ相)

6. その他

議題 1) 11 月開催(第 280 回)会議の記録の概要(案)について各依頼者の 合意を得た旨が報告され、本治験審査委員会で承認後ホームページに 掲載となる旨が説明され了承を得た。